



**Procedura aperta telematica ai sensi dell'Art.60 D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento urgente della fornitura di Apparecchiature per i fabbisogni delle terapie intensive e subintensive della Regione del Veneto, nell'ambito dell'emergenza sanitaria da Covid-19 per il SSR Veneto**

## CHIARIMENTI

### QUESITO 1

L'insieme delle caratteristiche da voi identificate, nonché l'attribuzione dei punteggi, limita purtroppo la partecipazione ad una delle aziende leader nel mondo nella produzione e commercializzazione di letti per terapia intensiva, andando altresì a ledere il diritto dei malati / pazienti di poter accedere alle tecnologie più innovative presenti sul mercato.

Per completezza, vi riportiamo l'elenco delle caratteristiche che, nel loro insieme identificano un unico produttore ed al contempo ci precludono la partecipazione:

- Struttura portante che permetta agevole accesso del solleva persone da entrambi i lati del letto e dell'arco a C
- Display LCD touchscreen in entrambe le guide laterali della testa
- Asta solleva malati con trapezio regolabile in altezza con portata adeguata per il sollevamento
- Da quotare in opzione: la Ditta dovrà quotare separatamente il materasso antidecubito statico completo di ferma materasso.
- Valutazione altezza delle semi sponde: saranno apprezzati maggiormente i letti che presentano semi sponde più alte.

Si chiede altresì di specificare se il punto 5 (Eventuale integrazione nel sistema informativo delle aziende sanitarie) si intende applicato anche al lotto 3.

Questo diventa determinante per la definizione del prodotto da offrirvi, mettendo tutte le aziende (potenziali fornitrici) nelle stesse condizioni di partenza.

Concludendo, vi chiediamo di rivedere quanto segue:

#### DESCRIZIONE DELLA CARATTERISTICA:

- Accessibilità su entrambi i lati di solleva pazienti – da considerarsi NON a pena di esclusione.
- Display LCD touchscreen a colori integrato nelle sponde (non necessariamente nella sponda superiore, che oltretutto si trova in posizione non ergonomica per l'operatore e difficilmente accessibile in caso di manovre di emergenza CPR, durante le quali devo abbattere la sponda lato testa per un miglior accesso alla testa del paziente).
- Considerare l'asta solleva malato come accessorio. *La ditta* in qualità di produttore di letti per terapia intensiva non ha previsto tale accessorio, in quanto non compatibile con la condizione di questi malati. Inoltre, il design e l'ergonomia della struttura del letto, consentono al paziente di utilizzare il letto per mobilizzarsi in autonomia (per quanto gli sia consentito dalla sua condizione).
- Considerare la presentazione di un letto con materasso integrato una miglioria e come tale accettarla come opzione sostitutiva del materasso statico (non indicato per il trattamento di pazienti di area critica).

#### VALUTAZIONE CARATTERISTICHE A PUNTEGGIO:

- Vengono premiati letti con semi sponde più alte e non la compatibilità altezza sponda / materasso, indispensabile per prevenire il rischio di caduto e di intrappolamento / schiacciamento paziente /operatore come previsto della EN60601-2-52.
- Caratteristiche strutturale del letto: peso del letto. Qualora vengano offerte soluzioni dotate di sistema di trasporto elettrico, il peso del letto e del paziente diventano ininfluenti e pertanto il peso del letto non deve essere valutato negativamente, poiché identifica inoltre caratteristiche di robustezza e durata negli anni dell'apparecchiatura.

SPECIFICARE se il punto 5 (Eventuale integrazione nel sistema informativo delle aziende sanitarie) si intende applicato anche al lotto 3.

**RISPOSTA 1**

## DESCRIZIONE DELLA CARATTERISTICA:

- 1) Accessibilità su entrambi i lati di solleva pazienti.  
La caratteristica richiesta verrà stralciata dal capitolato tecnico *“Struttura portante che permetta agevole accesso del sollevapersona e del portatile per grafia e/o scopia”*, per essere inserita nei Criteri di valutazione, rimodulando di conseguenza i singoli punteggi qualitativi.
- 2) Display LCD touchscreen a colori integrato.  
Verrà modificata la caratteristica prevista nel capitolato tecnico come segue:  
*“Display LCD touchscreen in entrambe le sponde”*.
- 3) Considerare l’asta solleva malato come accessorio.  
Tale accessorio verrà eliminato dal capitolato tecnico, quale elemento essenziale dell’offerta.
- 4) Considerare la presentazione di un letto con materasso integrato una miglioria.  
Il concorrente potrà offrire come opzione, in aggiunta o in alternativa al materasso statico, un materasso antidecubito a fluttuazione dinamica.  
Il capitolato tecnico verrà modificato come segue:  
*“la Ditta dovrà quotare separatamente il materasso antidecubito statico e/o materasso antidecubito a fluttuazione dinamica, completi di fermamaterasso”*.  
Non verranno modificati i modelli di offerta tecnica ed economica: trattandosi di modelli di offerta e di quotazione economica di un’opzione che non influisce sulla base d’asta, il concorrente ha facoltà di apportare le modifiche che ritiene utili ad esprimere meglio la propria offerta.
- 5) VALUTAZIONE CARATTERISTICHE A PUNTEGGIO:
- 6) Vengono premiati letti con semi sponde più alte.  
Il criterio di valutazione segue la caratteristica tecnica indicata nel Capitolato tecnico, in particolare *“Sponde laterali a più sezioni integrate nel letto per il contenimento del paziente adeguate alla normativa in materia di contenzione in grado di superare in altezza il materasso per un contenimento del paziente in piena sicurezza ...”*. In fase di valutazione verranno quindi valutate le caratteristiche complessive del prodotto offerto dal concorrente alla luce delle predette disposizioni.  
Il relativo Criterio Motivazionale verrà modificato nel seguente modo:  
*“Saranno apprezzate maggiormente le soluzioni più sicure per il contenimento del paziente”*.
- 7) Caratteristiche strutturali del letto: peso del letto.  
La caratteristica ha una propria valenza, distinta da altre (es. manovrabilità) e dalle soluzioni tecnologiche favorevoli.  
Si confermano gli atti di gara.
- 8) SPECIFICARE se il punto 5 (Eventuale integrazione nel sistema informativo delle aziende sanitarie) si intende applicato anche al lotto 3.  
Non è richiesta l’integrazione dei letti con il sistema informatico.

**QUESITO 2**

La ditta ... CHIEDE che venga disposta la proroga, del termine di presentazione delle offerte di **almeno 10** (dieci) giorni rispetto alla data prevista del 06/10/2020, al fine di garantire la più ampia partecipazione nella procedura di gara e, così, la più ampia concorrenza, nonché l’opportunità di ricevere le migliori offerte..

**RISPOSTA 2**

Tenuto conto dell’istanza e delle precisazioni fornite con i presenti chiarimenti, e delle lievi modifiche apportate agli atti di gara, il termine per la presentazione delle offerte verrà posticipato al **14/10/2020**.

**QUESITO 3**



... la presente per chiedere se è possibile avere in formato editabile i seguenti moduli: DGUE allegato C.1; Dich. sostitutiva allegato C.2; Modello offerta economica allegato C.3; Modello offerta tecnica allegato C.4; Modello giustificazioni OE allegato C.8; questionario tecnico allegato al capitolato tecnico ...

### RISPOSTA 3

I documenti richiesti sono disponibili nell'applicativo Sintel, all'interno della Documentazione di gara, e nel sito della Stazione appaltante.

### QUESITO 4

Al lotto 1 sono richieste basi di alimentazione con capacità di almeno 7 moduli. La ns. azienda commercializza basi da 3-5-6 moduli pertanto per ottenere una base con capacità di almeno 7 moduli si dovrebbero usare una base da 5 e una base da 3 con un unico cavo di alimentazione. E' accettata questa soluzione o è causa di esclusione?

### RISPOSTA 4

La soluzione proposta è da ritenersi conforme a quanto richiesto dagli atti di gara, in quanto soddisfa la caratteristica *"capacità di almeno 7 moduli"*.

### QUESITO 5

Vi chiediamo i seguenti chiarimenti:

- 1) In riferimento ai requisiti minimi indicati nell'allegato 5 per lotto 3 per permettere la partecipazione ai principali operatori economici di settore siamo a richiedere di allargare il requisito "comando bilaterale a pedale per la rianimazione cardio-polmonare di emergenza" in "comando bilaterale per la rianimazione cardio-polmonare di emergenza" oppure se, nel rispetto del principio di equivalenza definito dall'art.68 del DLGS\_50/2016, un sistema RCP di emergenza tramite comando bilaterale attivabile da pulsantiera o da leva color rossa posizionata in prossimità del capo del paziente così da garantire tempestività e monitoraggio del paziente durante la manovra di emergenza sia ritenuto idoneo.
- 2) In riferimento ai requisiti minimi indicati nell'allegato 5 per lotto 3 siamo a richiedere se l'asta solleva-malati con trapezio regolabile in altezza con portata adeguata per il sollevamento sia un refuso in quanto in terapia intensiva tale ausilio non viene pressoché mai richiesto né utilizzato e sarebbe d'intralcio al rianimatore in caso di accesso in emergenza al capo del paziente.
- 3) In riferimento criteri di valutazione indicati nell'allegato 6 per lotto 3 siamo a richiedere se per massima elevazione dello schienale si intende l'utilizzo dello stesso in condizioni di normale movimentazione del paziente oppure va considerato il valore con l'utilizzo di posizioni terapeutiche come ad esempio la posizione di poltrona cardiologica o uscita paziente dal letto.
- 4) In riferimento ai criteri di valutazione indicati nell'allegato 6 per lotto 3 siamo a richiedere se i parametri "Angolo di inclinazione movimento trendelenburg" e "Angolo di inclinazione movimento anti-trendelenburg" l'inclinazione da prendere in considerazione è quella in condizioni di normale movimentazione del paziente oppure quella con l'utilizzo di posizioni terapeutiche come ad esempio la posizione di poltrona cardiologica o uscita paziente dal letto.
- 5) In riferimento ai criteri di valutazione indicati nell'allegato 6 per lotto 3 siamo a richiedere se i parametri "lunghezza massima" e "larghezza massima" sono riferiti all'ingombro del letto oppure alle dimensioni del piano rete, specificando che un piano rete di dimensioni maggiori può migliorare il confort del paziente allettato al contrario di un ingombro maggiore del letto il quale potrebbe solo rendere meno pratico il trasporto e l'utilizzo del letto in ambienti ristretti.

**RISPOSTA 5**

- 1) È accettabile anche un comando bilaterale attivabile da pulsantiera o da leva, nel rispetto del principio di equivalenza; il concorrente dovrà descrivere l'equivalenza funzionale;
- 2) L'accessorio asta solleva-malati verrà eliminato dal capitolato tecnico, quale elemento essenziale dell'offerta;
- 3) Per massima elevazione dello schienale si intende l'utilizzo dello stesso in condizioni di normale movimentazione del paziente;
- 4) Per "Angolo di inclinazione movimento trendelenburg" e "Angolo di inclinazione movimento anti-trendelenburg" l'inclinazione da prendere in considerazione è quella in condizioni di normale movimentazione del paziente;
- 5) La "lunghezza massima" e "larghezza massima" sono riferiti alle dimensioni del piano rete.

**QUESITO 6**

- 1- Si chiede di confermare che quanto richiesto dall'Allegato C.2 al punto p sia frutto di un refuso in quanto non essendo richiesta alcuna cauzione provvisoria per la presente procedura, non è necessario indicare i requisiti per l'eventuale riduzione della stessa;
- 2- Si chiede di confermare che quanto riportato nel disciplinare di gara a pag. 21 sia frutto di un mero refuso "produrre un apposito documento attestante la validità della garanzia prestata in sede di gara fino alla medesima data";
- 3- Si chiede conferma che la richiesta del Disciplinare di gara di cui al punto C Documentazione a corredo, n.1, pag. 28, di presentare l'impegno di un garante al rilascio della garanzia definitiva, sia frutto di un refuso, non essendo prevista la presentazione di una garanzia provvisoria;
- 4- Si chiede conferma che non sia richiesto alcun requisito di capacità tecnica e professionale per la partecipazione alla presente procedura, in quanto all'art. 7.3 è citata solo la campionatura, peraltro non richiesta al momento;
- 5- Si chiede di specificare quale delle due versioni (.pdf o .xls) dell'elenco analitico dettagliato da inserire nella busta C, vada firmato digitalmente;
- 6- Nel disciplinare di gara all'art. 13 Modalità Di Presentazione Dell'offerta e Sottoscrizione Dei Documenti Di Gara pagina 18 viene indicato che "in particolare, il concorrente dovrà inviare: a) la Documentazione amministrativa, b) l'Offerta economica". Si chiede di chiarire che trattasi di refuso, in quanto la procedura di gara prevede la documentazione amministrativa, l'offerta tecnica e l'offerta economica.
- 7- Nel disciplinare di gara all'art. 13.1 Contenuto della Busta A – Documentazione Amministrativa punto A) DGUE parte IV viene indicato che il concorrente dichiara il possesso del requisito relativo alla capacità economico-finanziaria di cui al par. 7.2 del presente disciplinare e il possesso del requisito relativo alla capacità tecnica e professionale di cui al par. 7.3 del presente disciplinare. Si chiede di chiarire che trattasi di refuso in quanto nel disciplinare, per questa fase di gara, non vengono richiesti requisiti economici e finanziari e di capacità tecnica e professionale.

**RISPOSTA 6**

- 1- Non essendo dovuta alcuna cauzione provvisoria, non è necessaria alcuna certificazione per la riduzione;
- 2- Non essendo dovuta alcuna cauzione provvisoria, non sarà necessaria alcuna proroga della garanzia;
- 3- Non essendo dovuta alcuna cauzione provvisoria, il concorrente può anche non produrre detto impegno, fermo restando comunque l'obbligo di costituire idonea garanzia definitiva in caso di aggiudicazione;
- 4- Non è richiesto alcun requisito di capacità tecnica e professionale; la campionatura è solo eventuale;
- 5- Nella busta C è preferibile firmare digitalmente entrambe le due versioni (.pdf o .xls): in ogni caso è sufficiente firmarne almeno una;



- 6- Si tratta di un mero refuso nel riepilogo delle buste da presentare; come previsto dal Disciplinare di gara (Art. 13) e dal modello telematico predisposto nell'applicativo Sintel, la procedura prevede tre buste: BUSTA A- DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA, BUSTA B – OFFERTA TECNICA e BUSTA C – OFFERTA ECONOMICA;
- 7- Si conferma che non sono richiesti requisiti economici e finanziari e di capacità tecnica e professionale, fatta eccezione per l'eventuale futura richiesta di campioni.

### QUESITO 7

- 1) Relativamente al "LOTTO 2: Umidificatore attivo riscaldato servocontrollato" non viene indicata la tipologia di pazienti (adulto, pediatrico, neonatale o prematuro) a cui i dispositivi sono destinati.

Con la presente si richiede di specificare la destinazione d'uso dei dispositivi richiesti così da poter fornire supporto ottimale ai pazienti trattati.

- 2) Relativamente al " LOTTO 2: Umidificatore attivo riscaldato servocontrollato" viene richiesto che il dispositivo venga fornito completo di materiale di consumo monouso/monopaziente dedicato, comprese cannule nasali o interfacce per tracheotomia o maschere a scelta dell'Azienda Sanitaria (per almeno 10 pazienti).

Si fa presente che gli umidificatori attivi, per funzionare correttamente, necessitano esclusivamente di circuiti paziente riscaldati dedicati.

Il tipo di cannule nasali o interfacce per tracheotomia o maschere da utilizzarsi nelle diverse modalità di ventilazione dipende invece dal modello di ventilatore polmonare o apparecchio a pressioni positive in uso presso il singolo reparto.

Con la presente si richiede quindi, per mantenere validi i requisiti di "utilizzo in modalità di ventilazione invasiva o non invasiva, tramite tubo endotracheale o maschera facciale" e di "compatibilità con ventilatori/ apparecchio a pressioni positive delle principale marche e modelli sul mercato", che come materiale di consumo monouso/monopaziente dedicato venga quotato e fornito il solo circuito paziente completo di camera ad auto-riempimento e di tutti i raccordi necessari per il collegamento ai ventilatori/apparecchi a pressioni positive, consentendo all'Azienda Sanitaria una più ampia scelta nel libero mercato a secondo le proprie

- 3) Relativamente al "LOTTO 4: Apparecchio per ossigenoterapia ad alti flussi" non viene indicata la tipologia di pazienti (adulto, pediatrico, neonatale o prematuro) a cui i dispositivi sono destinati.

Con la presente si richiede di specificare la destinazione d'uso dei dispositivi richiesti così da poter fornire supporto ottimale ai pazienti trattati.

- 4) Relativamente al "LOTTO 4: Apparecchio per ossigenoterapia ad alti flussi" viene richiesto che i riscaldatori devono poter funzionare anche con circuiti tradizionali (non riscaldati): trattasi di refuso in questo caso?

I benefici comprovati del trattamento di ossigenoterapia ad alti flussi (aumento del lavaggio dello spazio morto anatomico, mobilità facilitata delle secrezioni e miglior ossigenazione paziente) sono dati dalla combinazione della somministrazione di ossigeno addizionale ad alti flussi con la terapia a gas respiratori umidificati e riscaldati, inattuabile con i circuiti paziente tradizionali.

Per questo motivo, infatti, gli apparecchi per ossigenoterapia ad alti flussi sono appositamente progettati e realizzati per funzionare esclusivamente con circuiti riscaldati.

### RISPOSTA 7

- 1) LOTTO 2: Umidificatore attivo riscaldato servocontrollato: la destinazione d'uso è su pazienti adulti e pediatrici;
- 2) LOTTO 2: Umidificatore attivo riscaldato servocontrollato: si conferma che come materiale di consumo monouso/monopaziente dedicato, incluso nell'offerta per almeno 10 pazienti, si intende il circuito



paziente completo di camera ad auto-riempimento e di tutti i raccordi necessari per il collegamento ai ventilatori/apparecchi a pressioni positive; si chiede di quotare separatamente in opzione, oltre al miscelatore aria/ossigeno compatibile con l'umidificatore per garantire la possibilità di fornire ossigeno terapia ad alti flussi (almeno 60 l/min.), anche le interfacce paziente (cannule nasali, maschere facciali e interfacce per tracheotomia);

- 3) LOTTO 4: Apparecchio per ossigenoterapia ad alti flussi: la destinazione d'uso è su pazienti adulti e pediatrici;
- 4) LOTTO 4: Apparecchio per ossigenoterapia ad alti flussi: trattasi di un refuso, le apparecchiature devono poter funzionare con circuiti termoregolati a filo caldo. Si provvederà alla rettifica del Capitolato tecnico.

#### QUESITO 8

Con riferimento al lotto 3, si chiede conferma che l'impegno del fideiussore per il rilascio della garanzia definitiva debba basarsi sul valore complessivo del lotto (comprensivo dell'opzione del 30%), ovvero 3.705.000 €, anche alla luce dell'importo indicato in GUUE.

#### RISPOSTA 8

Si conferma quanto richiesto. Peraltro, come sopra precisato, non essendo dovuta alcuna cauzione provvisoria, il concorrente può anche non produrre detto impegno, fermo restando comunque l'obbligo di costituire idonea garanzia definitiva in caso di aggiudicazione.

#### QUESITO 9

- 1) Per la posizione 1B = Basi per alimentazione e ricarica: si chiede se oltre ai sistemi di impilaggio da 8 moduli a siringa e volumetrici, è possibile offrire in alternativa e se richiesti, anche dei sistemi di impilaggio da 6 moduli.
- 2) Relativamente all'art.8 Garanzia-Assistenza Tecnica-Manutenzione Full Risk, visto che "il manutentore, nello svolgimento delle attività dovrà attenersi alle indicazioni che il Fabbricante, ai sensi delle Direttive/Regolamenti sui Dispositivi medici..." (pag.13 di 17 del Capitolato Tecnico), si chiede di confermare che non dovranno essere svolte attività di verifica di sicurezza elettrica annuale, ma che dovrà essere rispettata la periodicità di manutenzione prescritta dal fabbricante nel manuale d'uso (in accordo alla normativa vigente in materia - CEI EN 62353).
- 3) Relativamente all'art.8 Garanzia-Assistenza Tecnica-Manutenzione Full Risk si chiede di confermare che per le apparecchiature del lotto 1, vista la tipologia di apparecchiatura, peso e dimensione, al fine di ottimizzare i tempi e le modalità di intervento, sarà accettata in alternativa all'assistenza per guasto on-site, l'assistenza con ritiro dell'apparecchiatura presso centro di riparazione autorizzato.

#### RISPOSTA 9

- 1) Si conferma la capacità di almeno 7 moduli sia a siringa sia volumetrici;
- 2) Si conferma quanto previsto all'art. 8 del Capitolato tecnico, pag. 10 (norme CEI vigenti);
- 3) È accettata purché la spedizione avvenga con corriere della ditta fornitrice e a sue spese. In questo caso devono comunque essere rispettati i tempi di risoluzione guasto richiesti da capitolato eventualmente anche mettendo a disposizione un apparecchio sostitutivo di equivalente livello tecnologico e funzionalità.

#### QUESITO 10

SI RICHIEDE QUANTO SOTTO PER IL LOTTO 1 SUB.C:



Domanda: Numero massimo di pompe impilabili indifferentemente tra pompe volumetriche e siringa.

Chiarimento: Non essendo presente un lotto di pompe volumetriche, questa domanda fa riferimento a pompe infusionali volumetriche che avete già in uso, o prevedete un'integrazione successiva?

Come avviene per tutti i sistemi d'impilaggio attualmente sul mercato, non è possibile alloggiare su un sistema apparecchiature di produttori diversi.

#### **RISPOSTA 10**

Si conferma la caratteristica minima "capacità di almeno 7 moduli sia a siringa sia volumetrici".

#### **QUESITO 11**

in riferimento alla gara in oggetto si riportano le osservazioni che, se accolte, per la loro natura comporteranno rettifiche formali e sostanziali, nelle parti indicate:

##### ***"5. EVENTUALE INTEGRAZIONE NEL SISTEMA INFORMATIVO DELLE AZIENDE SANITARIE (CAPITOLATO TECNICO – RIF.TO LOTTO 1)***

*Su richiesta di Azienda Zero o delle Aziende Sanitarie della Regione del Veneto la ditta dovrà realizzare e garantire l'integrazione e il collegamento delle apparecchiature con i sistemi informativi aziendali e con eventuali altri software dipartimentali in uso presso le Aziende Sanitarie destinatarie: tutti gli oneri relativi all'integrazione delle apparecchiature con i sistemi informativi aziendali saranno a carico della ditta fornitrice, solo in riferimento ai collegamenti e alla interoperabilità dei sistemi secondo protocolli e formati standard internazionali (es. HL7).*

*La ditta dovrà garantire i necessari test/prove tecniche di trasmissione che costituiscono parte integrante del collaudo tecnico, con oneri a carico per quanto riguarda i test sulle apparecchiature".*

La mancata conoscenza delle cartelle cliniche/ software dipartimentali presenti presso tutte le aziende sanitarie della Regione Veneto, rende l'offerta indeterminata sia a livello di specifiche tecniche che di costi di implementazione.

Indipendentemente dalla constatata capacità di interfacciamento tramite HL7 della strumentazione offerta, non è possibile garantire a priori l'implementazione di tutte le funzionalità richieste senza conoscere con precisione le specifiche tecniche della cartella stessa e le funzioni che essa è in grado di realizzare. Questo livello di indeterminatezza porterebbe inoltre all'impossibilità di comparare in modo omogeneo e preciso le offerte delle diverse aziende concorrenti in gara, sia da un punto di vista tecnico, che economico.

Per queste ragioni si chiede di eliminare tale richiesta.

#### **RISPOSTA 11**

La richiesta va intesa nel senso che l'operatore economico dovrà offrire un prodotto che garantisca l'uscita del dato dalla pompa/stazione con standard HL7 e rendersi disponibile per eventuali integrazioni che le aziende sanitarie potessero richiedere, integrazioni che comunque non sono da intendersi comprese nell'offerta economica della presente procedura.

Verrà conseguentemente modificato il Capitolato tecnico come segue:

##### ***"5. EVENTUALE INTEGRAZIONE NEL SISTEMA INFORMATIVO DELLE AZIENDE SANITARIE (CAPITOLATO TECNICO – RIF.TO LOTTO 1)***

*Su richiesta di Azienda Zero o delle Aziende Sanitarie della Regione del Veneto la ditta dovrà realizzare e garantire l'eventuale integrazione e il collegamento delle apparecchiature con i sistemi informativi aziendali e con eventuali altri software dipartimentali in uso presso le Aziende Sanitarie destinatarie".*



Al punto 1. Sub 1), verrà inserito quale caratteristica minima richiesta:

- *“Protocollo di comunicazione dati standard HL7”.*

#### **QUESITO 12**

Si chiede di confermare ai sensi dell'art. 93 comma 8, che siano esonerate dalla presentazione dell'impegno al rilascio della cauzione definitiva le imprese appartenenti alla categoria Piccole e Medie Imprese.

#### **RISPOSTA 12**

Si conferma quanto richiesto.

#### **QUESITO 13**

Vi chiediamo cortesemente i seguenti chiarimenti amministrativi:

a) A pagina 23 del disciplinare di gara vengono elencate la parti del DGUE da compilare tra cui le sezioni b), c) e d). Il possesso di tali requisiti non vengono però richiesti come minimi di partecipazione; possiamo quindi non compilarle?

b) A pagina 28 del disciplinare di gara viene chiesto di allegare l'impegno di un fideiussore al rilascio della garanzia definitiva. La ns. agenzia dichiara tale impegno solo in fase di emissione della garanzia provvisoria; chiediamo quindi la possibilità di allegare la garanzia provvisoria contenente l'impegno e di ridurla secondo quanto previsto dall'art. 93 del D.Lg. 50/2016.

#### **RISPOSTA 13**

a) Vanno compilate solo le sezioni del DGUE il cui contenuto è richiesto al paragrafo 7 dello stesso Disciplinare.

b) Non essendo dovuta alcuna cauzione provvisoria, il concorrente può anche non produrre detto impegno, fermo restando comunque l'obbligo di costituire idonea garanzia definitiva in caso di aggiudicazione.

#### **QUESITO 14**

Siamo a richiedere se le Dichiarazione di Conformità CE rilasciate dal produttore, relative alle apparecchiature, sono da presentare direttamente in lingua inglese senza la traduzione in lingua italiana.

#### **RISPOSTA 14**

Come previsto dall'Art. 13 del Disciplinare di gara (pag. 21): *“È consentito presentare direttamente in lingua inglese la seguente documentazione: certificazioni emesse da Enti ufficiali e riconosciuti, inclusi i certificati di qualità, e letteratura scientifica”.*

#### **QUESITO 15**

In relazione al LOTTO 2 si richiedono i seguenti chiarimenti

1 - In relazione all'offerta opzionale del miscelatore aria/ossigeno si richiede di conoscere:

a: numero approssimativo dei dispositivi che l'ente potrebbe ordinare nell'arco dei 12 mesi di validità della gara

b: i dispositivi devono essere dotati di carrello e/o attacco a barra normalizzata



c: tempi imposti dall'ente per l'evasione dei miscelatori dalla data di ricezione dell'ordine;

2 - La percentuale minima garantita della fornitura è da intendersi per i soli umidificatori o è possibile distinguere la percentuale tra apparecchi e consumabile?

3 - Nella richiesta del materiale di consumo non è chiaro quale interfaccia bisogna offrire tra le tre indicate nel capitolato tecnico (nasale, tracheostomica o facciale). La differenza tra una e l'altra incide in maniera sostanziale sul prezzo base d'asta di 70 € dove è incluso anche un circuito paziente mono paziente termoregolato e la relativa camera di umidificazione.

4 - In caso che l'azienda aggiudicataria del lotto 2 non rispetti l'accordo quadro di fornire entro i termini stabiliti il 30% della fornitura (percentuale minima garantita) che provvedimenti prenderà l'ente nei suoi confronti e come agirà con le altre aziende classificate ma non aggiudicatarie.

#### **RISPOSTA 15**

1 – offerta opzionale del miscelatore aria/ossigeno:

- a) si chiede una quotazione in opzione del miscelatore aria/ossigeno, il fabbisogno non è disponibile;
- b) i dispositivi devono essere dotati di attacco a barra normalizzata; è possibile quotare il carrello in opzione;
- c) Trattandosi di opzioni, verranno concordate con le singole Aziende Sanitarie richiedenti.

2 – percentuale minima garantita della fornitura:

ciascun umidificatore, come prima dotazione, dovrà essere completo di materiale di consumo monouso/monopaziente dedicato per almeno 10 pazienti;

3 – materiale di consumo, quale interfaccia bisogna offrire:

come materiale di consumo monouso/monopaziente dedicato, incluso nell'offerta per almeno 10 pazienti, si intende il circuito mono paziente termoregolato e la relativa camera di umidificazione e tutti i raccordi necessari per il collegamento ai ventilatori/apparecchi a pressioni positive; l'operatore economico potrà quotare separatamente, quale opzione, oltre al miscelatore aria/ossigeno compatibile con l'umidificatore per garantire la possibilità di fornire ossigeno terapia ad alti flussi (almeno 60 l/min.), anche le interfacce paziente (cannule nasali, maschere facciali e interfacce per tracheotomia);

4 – nel caso in cui l'aggiudicatario non fornisca la percentuale minima richiesta, si applicheranno le penali previste negli atti di gara. Come previsto dal Disciplinare di gara (pag. 5), l'amministrazione si rivolgerà quindi ai successivi operatori economici classificatisi in graduatoria, secondo il criterio fissato per l'accordo quadro.

#### **QUESITO 16**

In riferimento alla procedura in oggetto, sottoponiamo alla Vs. cortese attenzione la seguente richiesta di chiarimenti:

- all'art. 13 del Disciplinare di gara si indica che il concorrente dovrà inviare la "Documentazione amministrativa" e l'"Offerta economica"; all'art. 13.2 viene invece riportato il contenuto della Busta B "Documentazione Tecnica". Si chiede di confermare che sul portale Sintel sia effettivamente previsto lo "spazio" per il caricamento della Documentazione Tecnica;

- la Vs. Stazione Appaltante richiede di indicare a Sistema, nell'apposito campo "di cui costi della sicurezza afferenti l'attività svolta dall'operatore economico", il valore pari a € 0,00, trattandosi di mera fornitura; chiediamo di confermare che sia in ogni caso possibile quotare tali costi in considerazione del fatto che, anche se trattasi di fornitura, la Scrivente sostiene comunque dei costi per la sicurezza (si cita, a titolo

esemplificativo, il costo sostenuto per dotare gli incaricati addetti alla consegna dei dispositivi di protezione individuale)

#### **RISPOSTA 16**

- Si tratta di un mero refuso nel riepilogo delle buste da presentare; come previsto dal Disciplinare di gara (Art. 13) e dal modello telematico predisposto nell'applicativo Sintel, la procedura prevede tre buste: BUSTA A- DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA, BUSTA B – OFFERTA TECNICA e BUSTA C – OFFERTA ECONOMICA;

- si conferma che a Sistema, nell'apposito campo "di cui costi della sicurezza afferenti l'attività svolta dall'operatore economico", il valore da indicare è pari a € 0,00; i costi per la sicurezza dell'operatore economico vanno, viceversa, indicati in calce al Modello di offerta economica (Allegato 3 al Disciplinare di gara) che andrà compilato ed inserito nella busta C – Offerta economica.

#### **QUESITO 17**

Si chiede di confermare ai sensi dell'art. 93 comma 8, che siano esonerate dalla presentazione dell'impegno al rilascio della cauzione definitiva le imprese appartenenti alla categoria Piccole e Medie Imprese.

#### **RISPOSTA 17**

Si conferma quanto richiesto.

#### **QUESITO 18**

Si chiede cortesemente la possibilità di prorogare la scadenza per la presentazione delle offerte prevista per il 6/10 ore 12.00

#### **RISPOSTA 18**

Tenuto conto dell'istanza e delle precisazioni fornite con i presenti chiarimenti, e delle lievi modifiche apportate agli atti di gara, il termine per la presentazione delle offerte verrà posticipato al **14/10/2020**.

#### **QUESITO 19**

Si chiede conferma sulla possibilità di inserire i nostri costi della sicurezza e i costi della manodopera non indicando 0 come da voi descritto a pag. 34 del Disciplinare in quanto presenti.

#### **RISPOSTA 19**

Si conferma che a Sistema, nell'apposito campo "di cui costi della sicurezza afferenti l'attività svolta dall'operatore economico", il valore da indicare è pari a € 0,00; i costi per la sicurezza dell'operatore economico vanno, viceversa, indicati in calce al Modello di offerta economica (Allegato 3 al Disciplinare di gara) che andrà compilato ed inserito nella busta C – Offerta economica.

#### **QUESITO 20**

- rif. Allegato C2) Dichiarazione sostitutiva - al punto f) di tale dichiarazione si chiede, relativamente ai soggetti specificati, l'indicazione dei dati anagrafici dei conviventi maggiorenni. In considerazione del fatto che, solitamente, tali dati vengono richiesti successivamente all'aggiudicazione, si chiede di confermare che non sia necessario riportare i dati dei familiari conviventi.



**RISPOSTA 20**

Si conferma che non è necessario, in questa fase, riportare i dati dei familiari conviventi.

**QUESITO 21**

Nel CAPITOLATO TECNICO indicate come tempi di consegna "entro 20 (venti) giorni naturali e consecutivi dal ricevimento della richiesta". Mentre nello SCHEMA di ACCORDO QUADRO i tempi di consegna sono "non oltre 10 (dieci) giorni dalla data di ricevimento dell'ordine". Quali sono effettivamente i tempi di consegna che dobbiamo rispettare Venti o Dieci giorni?

**RISPOSTA 21**

Si conferma il termine di 20 (venti) giorni naturali e consecutivi indicato nel Capitolato tecnico.

**QUESITO 22**

- all'art. 4 del Capitolato Tecnico si indica che la consegna dovrà essere eseguita entro massimo 20 giorni naturali e consecutivi dal ricevimento della richiesta; all'art. 5 dello Schema di Accordo Quadro si riporta invece un termine di consegna pari a 10 giorni dalla data di ricevimento dell'ordine. Chiediamo gentilmente di confermare che le tempistiche corrette siano quelle indicate nel Capitolato Tecnico.

**RISPOSTA 22**

Si conferma il termine di 20 (venti) giorni naturali e consecutivi indicato nel Capitolato tecnico.